## SciFinder

Page: 2

## **Bibliographic Information**

Furoquin line derivatives. Tanaka. Yoshiaki; Susuki, Norio; Susuki, Kazunori. (Daiichi Seiyaku Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1979), 5 pp. CODEN: JKXXAF JP 54163597 19791226 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 78-70608 19780612. CAN 93:71819 AN 1980:471819 CAPLUS (Copyright 2004 ACS on SciFinder (R))

## **Patent Family Information**

Patent No.  JP 54163597  JP 60042797	<u>Kind</u> A2 B4	D <u>ate</u> 19791226 19850925	Application No. JP 1978-70608	<u>Date</u> 19780612
Priority Application JP 1978-70608		19780612		

### **Abstract**

Furoquinoline derivs. I (R = alkyl; R1 = H, alkyl; 10,11-satd. or unsatd.) and the salts have antibacterial activity (with data on min. inhibitory concn.). Thus, 4-hydroxybenzofuran-6-carboxylic acid was treated with AcOH and Al(NO3)3.9H2O and the product was decarboxylated to give 5-nitro-4-hydroxybenzofuran (II). II was treated with CICH2COMe, and the product was reduced and treated with di-Et ethoxymethylenemalonate followed by cyclization to give I (R = Me, R1 = Et, 10,11-unsatd.). which was catalytically reduced with 10% Pd-C to give I (R = Me, R1 = Et, 10,11-satd.), which was hydrolyzed to give the free acid.

## (9日本国特許庁(JP)

印特許出願公開

# ⑩公開特許公報 (A)

昭54—163597

50Int. Cl.2 C 07 D 498/16 // 識別記号 60日本分類 16 E 632

30 G 133.6

30 H 612

ADZ

庁内整理番号 **43**公開 昭和54年(1979)12月26日

6736-4C

6617-4C

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

A 61 K 31/535 (C 07 D 498/16 C 07 D 221/00 C 07 D 265/00

C 07 D 307/00 )

図フロキノリン誘導体

20特 昭53-70608

22出 昭53(1978) 6 月12日

の発 明 者 田中良明

東京都江戸川区南船堀町2810

第一製薬研究所内

同 鈴木範夫

東京都江戸川区南船堀町2810

第一製薬研究所内

79発 明 者 鈴木和徳

東京都江戸川区南船堀町2810

第一製薬研究所内

砂出 願 人 第一製薬株式会社

東京都中央区日本橋三丁目14番

10号

個代 理 人 内丸文彦

1発明の名称

フロキノリン誘導体

2.特許請求の範囲

(1) 式

(式中Rは低級アルキル基を示す。)で表わ される 2,3 - ジヒドロフロまたは 2,3,10,11 - テトラヒドロフロ ( 1, 4 ) オキサジノ ( 2, 3,4 - 1,5 ] キノリン誘導体またはその塩。

- (2) 2.3 ジヒドロ 3 メチル 7 オキソ - 7 H - フロ( 2,3 - g ) ( 1,4 ) オキサジ ノ ( 2,3,4 - 1,1 ) キノリン・6 - カルボン 酸またはその塩である特許請求の範囲第1項 記載の化合物。
- (3) 2.3.1 0.1 1 テトラヒドロー 3 メチル . .- 7 - オキソ-7 H - 7 P ( 2,3 - g)(1,4) オキサジノ ( 2,3,4 - 1,1 ) キノリン - 6 -

カルポン酸またはその塩である特許請求の範 囲第1項記載の化合物。

1発明の詳細な説明

本発明は式

(式中Rは低級アルキル基を示す。)で表わさ れる 2.3 - ジヒドロ - 3 - アルキル - 7 - オキ ソー7日-フロ(2,3-g)(1,4)オキサジ ノ〔2,3,4 - 4.1〕キノリン - 6 - カルポン酸 およびそのアルカリ金属またはアルカリ土類金 属塩またはその1の11 - ジヒドロ体すなわち 2,3,1 0,1 1 - テトラヒドロ - 3 - アルキル -7 - オキソ - 7 H - 7 口 ( 2.3 - g ) ( 1.4 ) オキサジノ(2,3,4 - 1,1 ) キノリン - 6 - カ ルポン酸およびそのアルカリ金属またはアルカ り土類金属塩に関するものであり、これらの化 ·合物は優れた抗菌力を有するものである。 本発明の化合 の製造方法の例を反応式を示

特別 昭54-163597(2)

して説明する。

式中 RP。 PPおよび RPはそれぞれ低級アルキル基を意味し、X はハロゲン原子を、Y は 0 0 R. もしくは 0(0R) を意味し、とこで R は低級アルキル基を意味する。

解すると目的物 (la)が得られる。

また、化合物のをバラジウム炭等の触媒の存在下接触器元してテトラヒドロキシ体間を製し これを酸または塩基で加水分解すると目的物(Ib) が得られる。これらの目的物は常法により適宜 そのアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩 に導いて用いることもできる。

本発明の化合物は、グラム陰性簡およびグラム陽性菌に対して優れた抗菌作用を示し、優れた抗菌力を有する化合物として知られるオキソリン酸(特公昭 4 2 - 5 6 6 6 6 6 6 3 公報、J. Mod. Onam. 11 160(1968))に比しても優れた効力を示し、オキソリン酸と同等の抗菌力を有力ると報告されている 5 - エチルー 2.3,5,8 - アーラヒドロー8 - オキソ人(2.3 - g) キノリンー 7 - カルボン酸(Ohemical Abstracts 76 ア 2 4 9 9 , 0 8 P 3 7 7 3 7 6 9 , 西独特許公開 2 9 3 0.8 9 9 , 特別昭 4 7 - 1 0 8 1 号公報)に比しても優れた効力を有すると推定され、性も低く有用な化合物である。次に試

すなわち、4 - ヒドロキシペンソフラン - 6 - カルポン酸側をニトロ化し、得られる4 -- ヒ キシー5 - ニトロペンゾフラン - 6 - カル ポン酸側を脱炭酸するか、または 5 - ヒドロキ シペンソフランのをニトロ化して4 -ヒドロキ シー<sup>5</sup>-ニトロペンゾフラン(V)を製し、これに 化合物(M)例えばモノクロルアセトンを、炭酸カ り、三級アミン等の脱酸剤の存在下反応させ、 ついでラネーニツケル等で接触還元して3-ア ルー(1,4)オキサジノ(2,3 - 8)ベン ゾフラン伽を製し、これにアルコキシメチレン ロン酸エステル側を反応させて3~アルキル ( 2,2 - ジアルコキシカルポニルエテニ - 〔 1,4 〕オキサジノ( 2,3 - e ) ペンソ フラン00となし、これをポリリン酸もしくはポ リリン酸エステル類中で加熱して閉環させ、 2,3 - ジヒドロ - 3 - アルキル - 7 - オキソ -7 H - フロ ( 2,3 - g ) ( 1,4 ) オ 中 サ ジノ (2,3,4 - 4.5 ) キノリン - 6 - カルポン勝工 ステルのを製し、これを設または塩基で加水分

験管内抗菌試験データおよび合成実験例を示す。 最小発育阻止濃度(MIIO, µ9/m2)

日本化学療法学会標準法:

平 板 希 釈 法( ハートインフユージョン寒天培地)

接種菌量

1 06/ml

培養条件

37℃,18時間

萬 名	Is(R≒CH <sub>s</sub> )	Ib(R┗Œij)	オキソリン酸
E. coli NIHJ	≤02	0.4	≤'a2
Pr. mirabilis	≤0.2	0.4	
Pr. vulgarie	≤ 0.2	C. 4	
K.pnsumoniae Type 1	0.8	1.6	3.1
Ser. marcescens 13014	8.0	0.8	0.8
Ent. cloacae 12001	≤02	0.8	0.8
Ps. seruginosa 2063	1.6	3.1	2.5
S. sureus	≤02	0.4	3.1
LD <sub>50</sub> (マウス 1. v. mg/kg)	309.8	2999	

#### 実施例1

4 - ヒドロキシベンゾフラン - 6 - カルポン 後 1 5 0 9 を氷酢酸 3 0 0 × に服荷させ、提弁

待明昭54-163597(3)

下に硝酸アルミニウム・9水和物 9.1 9を1時間にわたつて加える。この間、内温を20~23℃に保つ。更に1時間攪拌したのち、反応液を氷水にあけて酢酸エチルで抽出する。抽出液は水洗し、乾燥して濃縮していくと、次第に結晶が折出してくる。冷時折出晶を濾取し、少量のエーテルで洗うと酸点231~233℃(d)の4-ヒドロキシー5-ニトロベンゾフランー6-カルボン酸689が得られる。

元素分析値 OgHsNO<sub>6</sub>として

理論值 C 4844, H 226, N 628

実験値 0 4832, H 233, N 6.07

上記化合物679をキノリン70×13よび個別69を180℃に加熱した中にはけしく攪拌しながら加え、更に同温度で10分間攪拌をつづける。冷後、酢酸エチルを加えて不溶分を離去し、濾液を3×塩酸と振とうしてキノリンを除く。有機層は水洗し、乾燥して溶媒を留去し残渣をベンゼンに溶してシリカゲルクロマトに付す。ベンゼン溶出分より敵点107℃の5-

ニトロー4 - ヒドロキシベンゾフラン319が 得られる。

元素分析値 OaHs NO4として

理論值 0 53.64, H 2.81, N 7.82

実験位 0 5342, H 296, N 7.63

上記化合物 1 0 5 9 、炭酸カリ 0 8 3 9 、ヨウ化カリ 0 2 0 9 およびモノクロルアセトン
1 0 mlをアセトン 2 0 mlに加えて 1 5 時間 遷流する。不溶分を濾去し、溶媒を留去する。得られる油状残渣は放置すると固化するのでイソブロビルエーテルを加えて濾取すると融点 7 8 ℃の4 - アセトニルオキシ・5 - ニトロベンソフラン 1 1 9 9 が得られる。

元素分析値 OriHaNOs として

理**验值** 0 5617, H 386, N 596

実験値 0 55.98, H 3.69, N 6.04

上記化合物 1 6 8 をエタノール 5 0 ml に溶か し、ラネーニッケル 2 ml を加えて常圧接触選元 する。触媒を確去し、溶媒を留去する。残渣に エトキシメチレンマロン酸ジエチル 1 6 9 を加

えて120~130℃に40分加熱する。これにポリリン酸エチル259を加えて130~
140℃に1時間攪拌する。冷後、氷水を加えて均一とし、析出晶を適取し、エタノールより再結晶すれば、融点235~237℃の2.3-ジェドロ-3-メチル-7-オキソー7日-7ロ(2,3-6)(1,4)オキサジノ(2,3,4-1,3)キノリン-6-カルポン酸エチル139が得られる。

元素分析値 CivilisNOs として

理驗館 0 6517, H 483, N 447

実験値 0 6546, H 4.88, N 4.53

上記化合物 8 0 0 mg、エタノール 8 ml および 5 5 水酸化ナトリウム水溶液 1 6 mlの 混合物を 1 0 0 ℃で1時間加熱する。エタノールを留去し、塩酸々性として析出品を濾取し、ジメチルホルムアミドエタノールの混液より再結晶すれば、融点>300℃の 2,3-ジヒドロー3-メチル-7-オキソー7 H-フロ(2,3-g) (1,4)オキサジノ(2,3,4-1,3)キノリン

- 6 - カルポン酸 5 3 0 叫が得られる。

元素分析値 O<sub>15H11NOs</sub>として

理論値 0 63.16, H 3.98, N 4.91

実験値 C 6294, H 400, N 5.07

#### 家施例 2

2.3 - ジヒドロ - 3 - メチル - 7 - オキソー
7 H - フロ ( 2.3 - g ) ( 1.4 ) オキサジノ
( 2.3.4 - 1.1 ) キノリン - 6 - カルボン酸エチル 1 0 9 をメタノール 6 0 ml、 氷酢酸 5 mlに
加え、 1 0 5 パラジウム炭 8 0 0 mgで常圧接触
虚元する。 触媒を濾去し、濾液を濃縮して析出
品 1 0 7 9 を濾取し、エタノールから再結晶すれば、融点 2 4 3 ~ 2 4 5 ℃の 2.3.1 0.1 1 テトラヒドロ - 3 - メチル - 7 - オキソ - 7 H
- フロ ( 2.3 - g ) ( 1.4 ) オキサジノ ( 2.3,
4 - 1.1 ) キノリン - 6 - カルボン酸エチルが
得ちれる。

元紫分析館 017出11805として

理論值 C 6475, H 544, N 444

实験值 0 64.63, H 5.55, N 4.27

特開昭54-163597(4)

# 手 続 補 正 書

昭和 5 8 年 []月 29 日

特許庁長官殿

- 1. 事件の表示 昭和 <sup>5</sup> <sup>8</sup> 年特許 願第**7**0 **6** 0 **8** 号
- 発明の名称
   フロキノリン 器 準体
- 3. 補正をする者
   事件との関係
   申京都中央区日本橋三丁目14番10号
   (283) 第一製薬株式会社
   代表収締役 宮 武 二 夫



4. 代 理 人

東京都中央区日本橋三丁目14番10号

郵便番号 103

第一製業株式会社内

電話 (272) 0 6 1 1

5 補正の対象

明 編 舎 (特許請求の範疇及び発明の影響を製明)

6.補正の内容

- (1) 特許請求の範囲を別紙の通り訂正する。
- (2) 明細書第2頁

上配化合物 3 6 0 mg、エタノール 4 ml および

5 名水酸化ナトリウム水溶液 8 ㎡の混合物を

ルから再結晶すれば、融点>300℃の 2,3, 10,11 - テトラヒドロ - 3 - メチル - 7 - オ

キソー7日-フロ( 2,3 - g ) ( 1,4 )オキサ

ジノ(2,3,4 - 1,1) キノリン - 6 - カルポン

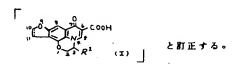
理論値 0 6271, H 456, H 488

0 6247, H 462, N 473

酸293mが得られる。

元素分析値 OlsHiaNOs として

100℃に1時間加熱する。冷後、塩酸々性と して析出品を連取し、クロロホルム-エタノー

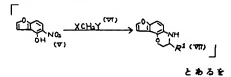


(3) 同第2頁下から第13行

「(式中Rは低級アルキル基を示す。)」と ねるな

「(式中 Pは低級 アルキル 蓋を示す。)」と 訂正する。

(4) 同第3頁の反応式中



OH NO2 " XCH3Y (NY) ON PLOTE OF PLOTE O

(5) 同第3頁の反応式中

(6) 问第 4 頁第 4 ~ 5 行

「5-ヒドロキシベンソフランOM」とあるを 「4-ヒドロキシベンソフランOM」と訂正す る。

(7) 同第5頁第3行 「テトラヒドロキシ体関」とあるを 「テトラヒドロ体関」と訂正する。

特別昭54-163597(5)

(a) 同第9頁第16~17行 「ジメチルホルムアミドエタノールの」とあるを 「ジメチルホルムアミドとエタノールの」と 訂正する。

(9) 同第10頁第12行 「10.79」とあるを「0.79」と訂正する。 別紅紙

### 「2特許請求の範囲

(1) 式

(式中<u>R!</u>は低級アルキル基を示す。)で表わされる2,3 - ジヒドロフロまたは2,3,10,11-テトラヒドロフロ<u>(2,3 - g)</u>(1,4)オキサジノ(2,3,4 - 1,5)キノリン誘導体またはその塩。

- (2) 2,3-ジヒドロ-3-メチル-7-オキソ-7H-フロ(2,3-g)(1,4)オキサジノ(2,3,4-1,1)キノリン-6-カルボン酸またはその塩である特許額求の範囲第1項配載の化合物。
- (3) 2,5,10,11-テトラヒドロ-3-メチル -7-オキソ-7H-フロ(2,3-g) (1,4)オキサンノ(2,5,4-1,5)キノ

リン・6 - カルポン酸またはその塩である 特許請求の範囲第1項記載の化合物。